



MINISTER ZDROWIA

MZ-PLO-078-17845-1/PR/13

Warszawa, 2013-01-29

31 STY. 2013

188 113

M. Hicelko

Automaq
OIA
Ustawa z 2011
Biuro Prawa
E. Janczyk

Pani

Agnieszka Pachciarz

Prezes Narodowego

Funduszu Zdrowia

Szanowna Pani Prezes,

W nawiązaniu do pisma o znaku MZ-PLO-079-16391-50/PR/12 skierowanego do Pani Ireny Fornal – Prezes Okręgowej Izby Aptekarskiej w Warszawie, dotyczącego rozbieżnych interpretacji dotyczących zapisów recept w zakresie ilości i wielkości opakowań lub łącznej liczby jednostek dawkowania produktu leczniczego, mając na względzie negatywne stanowisko środowiska aptekarskiego odnośnie do zawartej w nim interpretacji, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższego.

W ocenie Ministra Zdrowia określenie na recepcie ilości leku musi następować w sposób jednoznaczny i w taki też sposób być interpretowane. W związku z powyższym informuję, iż w świetle przepisów *rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 marca 2012 r. w sprawie recept lekarskich (Dz. U. poz. 78 i poz. 1506)* jednoznacznym zapisem ilości leku przepisanej na recepcie jest zapis określający liczbę jego opakowań i ich jednostkowej wielkości, połączonych przyjmkiem „po”, „á” lub znakiem mnożenia (wg przykładowego schematu: *Polprazol 20 2op á 28 kaps.*)

Dopuszczalne jest również wskazanie na recepcie ilości leku poprzez wskazanie jedynie łącznej liczby jednostek dawkowania (wg przykładowego schematu: *Polprazol 20 56 kaps.*).

W związku natomiast z koniecznością wskazania jednoznacznej interpretacji zapisów dotyczących ilości leku przepisanej na recepcie w przypadku, gdy brak jest w/w oznaczeń „po”, „á” lub „x”, uznano, iż ilość leku zapisana w taki sposób (który wszakże nie jest zalecany) wg przykładowego schematu: *Polprazol 20 2op. 28 kaps.* należy rozumieć w taki sposób, że druga z zapisanych wartości (tj. „28 kaps.”) oznaczać ma - zgodnie z przeważającą praktyką w tym względzie - łączną liczbę jednostek dawkowania. (a zatem, że przy takim

zapisie pacjentowi wydać należy 28 kaps. tego leku, niezależnie w jakiej konfiguracji liczby i wielkości opakowań leku).

W związku z powyższym zwracam się do Pani Prezes z uprzejmą prośbą o zobowiązanie Dyrektorów wszystkich oddziałów wojewódzkich Narodowego Funduszu Zdrowia do przyjęcia powyższej wytycznej oraz traktowanie wszystkich przypadków, gdy lek wydano w sposób powyżej opisany, jako prawidłowych.

Z poważaniem,

Z powołania
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU

Jan Radziwiłł-Winnicki

Do wiadomości:

Pan Grzegorz Kucharewicz – Prezes Naczelnej Izby Aptekarskiej.